



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

П N016051/01

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Пфайзер Инк., США / Pfizer Inc., USA
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	66 Hudson Boulevard East, New York, N.Y. 10001-2192
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	24.11.2009
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	бессрочно
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	31.07.2024
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Препидил®
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Динопростон
Лекарственная форма	гель интрацервикальный
Дозировка	0.5 мг
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
динопростон 0.5 мг, вспомогательные вещества (кремния диоксид коллоидный безводный, триацетин)	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	[гель интрацервикальный, 0.5 мг (шприц) 3 г x 1 + стерильный пластиковый катетер x 1] x 1 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	П N016051/01-070920

055952

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения

Производитель (Все стадии производства)

Пфайзер Мэнюфэкчуринг Бельгия НВ, Бельгия /
Pfizer Manufacturing Belgium N.V., Belgium

Rijksweg 12, 2870 Puurs-Sint-Amands, Belgium

Заместитель Министра

(подпись)

С.В. Глаголев

М.П.

